This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM (51) Internationale Patentklassifikation 6:

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/08243

A61K 31/155, 9/20

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

21. Marz 1996 (21.03.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/03610

(22) Internationales Anmeldedatum:

- 14. September 1995 (14.09.95) (81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SI, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 32 757.9

14. September 1994 (14.09.94) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MOECKEL, Jöm [DE/DE]; Am Baechenbuckel 24/1, D-69118 Heidelberg (DE). GABEL, Rolf-Dieter [DE/DE]; Kurpfalzring 96, D-68723 Schwetzingen (DE). WOOG, Heinrich [DE/DE]; Lindenstrasse 6, D-69514 Laudenbach (DE).
- (74) Anwälte: MINK, Reinhold usw., Boehringer Mannheim GmbH, Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).
- (54) Title: PHARMACEUTICAL PREPARATION CONTAINING METFORMIN AND A PROCESS FOR PRODUCING IT
- (54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUBEREITUNG ENTHALTEND METFORMIN UND VERFAHREN ZU DEREN HER-STELLUNG

(57) Abstract

The present invention concerns pharmaceutical compounds containing metformin as an active substance and a hydrocolloidforming agent as a retardant, and (optionally) standard pharmaceutical auxiliary substances, the residual moisture content in the proposed pharmaceutical compound being 0.5-3 % by weight. The invention also concerns a process for producing pharmaceutical compounds containing metformin as an active substance and a hydrocolloid-forming agent as a retardant, and (optionally) standard pharmaceutical auxiliary substances. The proposed process is characterized by the fact that the active substance and retarding agent, or a portion thereof, are granulated with an aqueous solvent which can optionally contain a binder, and where appropriate the other portion of the retardant or other standard pharmaceutical auxiliaries are mixed with the granulate which is then dried until the residual moisture content is reduced to 0.5-3 % by weight.

(57) Zusammenfassung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Zusammensetzungen enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel sowie gegebenenfalls pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe, wobei die Restfeuchte in der pharmazeutischen Zusammensetzung 0,5-3 Gew.-% beträgt. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Zusammensetzungen enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel sowie gegebenenfalls weitere pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe, dadurch gekennzeichnet, daß man den Wirkstoff und das Retardierungsmittel oder ein Teil davon mit einem wäßrigen, gegebenenfalls bindemittelhaltigen Lösungsmittel granuliert, gegebenenfalls den anderen Teil des Retardierungsmittels oder andere pharmazeutisch übliche Hilfsmittel dem Granulat zumischt, und anschließend das Granulat bis zu einer Restfeuchte von 0,5-3 Gew.-% trocknet.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

_	A	GA	Gabon	MR · MW	Mauretanien Malawi
AT	Osterreich	· GB	Vereinigtes Königreich	NE	Niger
ΑU	Australien	GE	Georgien		Niederlande
BB	Barbados	- GN	Guinea	· NL	
BE	Belgien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	HU	Ungam	NZ	Neusecland
BG	Bulgarien		Irland	PL	Polen
BJ	Benin	· IE		PT	Portugal
BR	Brasilien	п	Italien	RO	Ruminica
	Belarus	JP	Japan	RU	Russische Föderation
BY	Kanada	KE	Kenya	SD	Sudan
CA	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SE	Schweden
CF		KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SI	Slowenien
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SK	Slowakci
CH	Schweiz	KΖ	Kasachstan	SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire	ü	Liechtenstein	_	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	LD	
CN	China	LU	Luxemburg	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei		Lettland	TJ	Tadschikistan
CZ	Tschechische Republik	LV	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	MC	Republik Moldau	UA	Ukrame
	Danemark	MD		US	Vereinigte Stanen von Amerika
DK		MG	Madagaskar	υz	Usbekistan
ES	Spanien	ML	Mali	VN	Vietnam
FI	Finuland	MN	Mongolci	***	
FR	Frankreich				

5 Pharmazeutische Zubereitung enthaltend Metformin und Verfahren zu deren Herstellung

Die Erfindung betrifft pharmazeutische Zubereitungen enthaltend Metformin-Hydrochlorid (im folgenden auch Metformin genannt) als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel und ein Verfahren zu deren Herstellung.

Es ist bekannt, daß Metformin-Hydrochlorid ein Biguanidderivat ist (1,1-Dimethylbiguanid-Monohydrochlorid), das oral antidiabetisch wirkt. Metformin-Retardtabletten sind mit 850 mg Metformin-Hydrochlorid pro Filmtablette (Glucophage® retard) auf dem Markt. Da sich Metformin im Gegensatz zu anderen Wirkstoffen als Reinsubstanz nicht verpressen läßt (die Masse zerfällt nach dem Komprimieren unverändert), wurde bei diesen hochdosierten Retardtabletten auf gerüstbildende Hilfsstoffe wie Polyvinylacetat als Retardierungsmittel zurückgegriffen (Lipha, Fachinformation Glucophage®.

- August 1991; Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V., Hrsg., Rote
 Liste 1993, Edition Cantor, Aulendorf 1993). Die Wirkungsweise solcher Gerüsttabletten beruht darauf, daß das gut wasserlösliche Metformin im Magen-Darm-Trakt pH-unabhängig aus der Tablette herausdiffundiert, während das Tablettengerüst mit Überzug weitgehend unverändert wieder ausgeschieden wird.
- Der Nachteil der Verwendung solcher gerüstbildenden Hilfsstoffe wie Polyvinylacetat beruht jedoch darauf, daß sie insbesondere beim Granulationsvorgang mit organischen Lösungsmitteln verarbeitet werden müssen, wobei das organische Lösungsmittel möglichst wieder vollständig entfernt werden muß, bevor das Granulat zu komprimierten pharmazeutischen Darreichungsformen weiterverarbeitet und beispielsweise zu Tabletten verpreßt wird.

Aufgabe der Erfindung war es, eine verbesserte pharmazeutische Zusammensetzung für den Wirkstoff Metformin zur Verfügung zu stellen. Insbesondere sollte die Darreichungsform den Wirkstoff Metformin mit einem möglichst hohen Wirkstoffanteil und einem Retardierungsmittel enthalten, wobei das Retardierungsmittel eine kontrollierte

15

20

25

30

Freisetzung des Wirkstoffes bewirkt. Insbesondere sollte die neue pharmazeutische Zusammensetzung keine mit organischen Lösungsmittel zu verarbeitende Gerüstbildner enthalten, sondern auf Basis von wäßrig verarbeitbaren Substanzen aufgebaut sein. Diese pharmazeutischen Zusammensetzungen sollten gut bzw. leicht komprimierbar sein, so daß sie sich zur Herstellung von festen pharmazeutischen Darreichungsformen, wie z.B. Tabletten, Dragees oder Komprimaten zur Abfüllung in Kapseln eignen. Bei der Herstellung von Tabletten oder anderen Komprimaten sollte das Gesamtgewicht maximal etwa 1200 - 1300 mg betragen, um die Therapiesicherheit (Patienten-Compliance) nicht zu gefährden, da größere orale Darreichungsformen vom Patienten häufig nicht in der vorgeschriebenen Regelmäßigkeit eingenommen werden.

Außerdem stellte sich die Aufgabe, bei der Verarbeitung des Granulats für diese hochdosierten Darreichungsformen, insbesondere bei der Herstellung von Tabletten, das im Fall von Metformin besonders ausgeprägte wirkstoffbedingte Problem des Deckelns zu lösen, um Ausbeuteverluste während der Produktion und Beeinträchtigungen der pharmazeutischen Qualität zu vermeiden. Als Deckeln wird das Ablösen von verpreßter Masse in Schichten vom hergestellten Preßling während des Verpressens oder kurz danach bezeichnet (Schepky G. in: Bruchhausen F. von et al., Hrsg.; Hagers Handbuch der pharmazeutischen Praxis, Band 2, Methoden, 5. Aufl., Springer Verlag, Berlin 1991). Im Fall von Metfomin, insbesondere bei hochdosierten Wirkstoffgehalten im Granulat hat sich gezeigt, daß die Tendenz des Deckelns bei der Herstellung der Tabletten besonders hoch ist.

Die Ursachen für diese Tablettierprobleme können vielfältig und komplex sein. Deckeln kann ausgelöst werden durch ungenügende Bindemittelwirkung, zu geringe oder zu hohe Granulatfeuchtigkeit, ungeeignete Kristallformen, stark aerophile Stoffe, zu hohe Porosität, zu hohen Pulveranteil, zu starke interpartikulare Bindung zwischen den Granulatkörnern sowie durch ungeeignete Granulatformen. Als maschinenbedingte Faktoren können zu hohe Preßkraft, schlecht eingesetzte oder auch abgenutzte Werkzeuge, zu hohe Preßgeschwindigkeit und schlechte Entlüftung der Matrize (starrer Druck) zum Deckeln führen. Im Falle des Wirkstoffes Metformin hat sich jedoch gezeigt, daß die üblichen Möglichkeiten nicht ausreichen, um das Deckeln der Tablettiermasse befriedigend zu beherrschen. Bei der Herstellung der Tabletten konnte regelmäßig ein relativ hoher Anteil an fehlerhaften Tabletten festgestellt werden und die Tablettierung mußte aufgrund der hohen Ausschußraten abgebrochen werden.

15

25

35

Im vorliegenden Fall wird die Aufgabe der Erfindung gelöst, indem hochdosierte Metformin-haltige pharmazeutische Zusammensetzungen zur Verfügung gestellt werden, die als Retardierungsmittel einen Hydrokolloidbildner enthalten und die eine Restfeuchte in der pharmazeutischen Zusammensetzung von 0,5 - 3 Gew.-% aufweisen. Diese pharmazeutischen Zusammensetzungen können vorteilhaft unter Verwendung von wäßrigen Lösungsmitteln hergestellt werden, so daß organische Lösungsmittel nicht mehr benötigt werden. Außerdem sind diese Zusammensetzungen überraschenderweise gut komprimierbar. Sie eignen sich dadurch insbesondere zur Herstellung von festen pharmazeutischen Darreichungsformen, wie z.B. Tabletten, Dragees oder Kapseln, wobei diese mit Hilfe der üblichen Verarbeitungsmaschinen in technischem Maßstab und in guter Qualität sowie in hoher Ausbeute ohne größere Verluste infolge des unerwünschten Deckelns hergestellt werden können. Gegenstand der Erfindung ist demnach auch ein entsprechendes Verfahren zur Herstellung dieser festen Darreichungsformen, indem man die entsprechenden erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen in Form von Granulaten mit einer Restfeuchte von 0,5 - 3 Gew.-% einsetzt. Vorzugsweise beträgt die Restfeuche 1 - 2,5 Gew.-%, insbesondere 1,5 - 2 Gew.-%.

Überraschenderweise wurde ferner gefunden, daß im Falle des erfindungsgemäßen Granulats auf den sonst oft erforderlichen Zusatz von Feuchthaltemittel zur Einstellung einer konstanten Restfeuchte bis zum Komprimieren des Granulates verzichtet werden kann. Dies ist insbesondere deshalb vorteilhaft, da sich der Zusatz von Hilfsstoffen somit minimieren läßt und pharmazeutische Zusammensetzungen mit einem relativ hohen Wirkstoffgehalt erhalten werden. Außerdem haben diese Zusammensetzungen den Vorteil, daß sie für einen Zeitraum von zwei Tagen oder mehr (gerechnet von der Herstellung bis zur Verwendung des Granulates zur Tablettierung) bezüglich des Feuchtegehaltes lagerstabil sind, bevor sie komprimiert werden, ohne daß eine nachteilige Veränderung der Zusammensetzung feststellbar ist. Dies ist deshalb von Vorteil, da somit mehrere Teilansätze von Produktionschargen der pharmazeutischen Zusammensetzung hergestellt werden können, und diese dann zu einem späteren Zeitpunkt in einem gemeinsamen letzten Verfahrensschritt als preßfertige Masse abgemischt und zu festen pharmazeutischen Darreichungsformen verarbeitet werden können. 30

Weiterhin zeigte sich überraschenderweise, daß durch die Verwendung eines Hydrokolloidbildners insbesondere die für Metformin bekannte schlechte Komprimierbarkeit erstmals technisch in zufriedenstellender Weise beherrschbar war. Die erfindungsgemäße Lösung ermöglicht zudem, daß durch die Wahl des Hydrokolloidbildners als

25

Retardierungsmittel und bei geeigneter Führung des Herstellprozesses (Einhalten der kritischen Restfeuchte von 0,5 - 3 % Gew.-%, insbesondere von 1 - 2,5 Gew.-% bzw. 1,5 - 2 Gew -%) die gewünschte Retardierung und Komprimierbarkeit gewährleistet sind, obwohl der Anteil des Hydrokolloidbildners an der Rezepturzusammensetzung außergewöhnlich niedrig ist. Dies ist um so überraschender, als der überwiegende Anteil der Rezeptur (etwa 70 - 95 Gew.-%) durch den Wirkstoff gebildet wird, dessen Wassersorptionsvermögen sehr gering ist (bei einer relativen Feuchte von 90 % bindet der reine Wirkstoff lediglich 0,04 Gew.-% Wasser).

Der Gewichtsanteil des Wirkstoffes in der hochdosierten pharmazeutischen Zusammensetzung liegt im Bereich von mindestens 70 Gew.-%, vorzugsweise 80 - 95 Gew.-%, bezogen auf die pharmazeutische Zusammensetzung. Der Wirkstoff kann in Form von 10 Säureadditionssalzen von anorganischen oder organischen Säuren, wie z.B. Salzsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Fumarsäure eingesetzt werden: Bevorzugt wird das Hydrochlorid-Salz eingesetzt.

Der Anteil der Hydrokolloidbildner an der pharmazeutischen Zusammensetzung beträgt bis zu 15 Gew.-%, vorzugsweise 4 - 10 Gew.-%, insbesondere etwa 6 - 8 Gew.-%. 15

Als Hydrokolloidbildner bzw. als hydrophile Quellstoffe im Sinne der Erfindung sind die üblichen hydrophilen Gelbildner geeignet, wie beispielsweise Cellulosederivate, Dextrine, Stärke, Polymere auf Kohlenhydratbasis, natürliche und hydrophile Gummen, Xanthane, Alginate, Gelatine, Polyacrylsäure, Polyvinylalkohol oder Polyvinylpyrrolidon. Im Falle der Cellulosederivate kommen bevorzugt die Alkyl- oder Hydroxyalkylcellulose-Derivate in Frage, wie z.B. Methylcellulose, Hydroxymethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylhydroxyethylcellulose, Methylhydroxypropylcellulose oder Natriumcarboxymethylcellulose. In einer bevorzugten Ausführungsvariante der Erfindung kommt Methylhydroxypropylcellulose (MHPC) zum Einsatz. Die Hydrokolloidbildner können sowohl einzeln als auch in Gemischen von zwei oder mehreren Kolloidbildnern verwendet werden. Als geeignete polymere Kolloidbildner auf Cellulosebasis können die üblichen für pharmazeutische Zwecke geeigneten Polymere mit unterschiedlichem Substitutionsgrad und/oder unterschiedlichem Molekulargewicht, entsprechend einem unterschiedlichen Viskositätsgrad der wäßrigen Lösung, eingesetzt 30

werden. Die Verwendung von Hydrokolloidbildnern als Retardierungsmittel beruht auf der Eigenschaft der Hydrokolloidbildner, daß dieser bei Kontakt mit Freisetzungsmedium oder

10

15

Verdauungssäften unter Quellung eine Gelmatrix ausbildet, die unter Erosion den Wirksoff freisetzt. Das Zusammenwirken von Hydrokolloidbildner-Menge und Viskositätsgrad bestimmt dabei den Freisetzungsverlauf. So kann beispielsweise mit einem hohen Anteil (70 - 95 %, beogen auf das Kerngeweicht einer Tablette) von Polyvinylalkohol niedriger oder mittlerer Viskositätsstufe Riboflavin über mehrere Stunden retardiert werden (Möckel J E., Lippold B. C., Pharm. Research, 1993, 10, 1066 -1070).

Die unter Verwendung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung hergestellten komprimierten Darreichungsformen, wie beispielsweise Metformin-Retardtablettenkerne können zusätzlich mit einer Filmhülle versehen werden. Die Filmhülle kann einerseits eine zusätzliche Retardierung bewirken, indem solche Filmmaterialien eingesetzt werden, die einen für diese Zwecke üblicherweise geeigneten Filmbildner darstellen. Andererseits kann die verwendete Filmhülle ein geschmacksneutralisierender Filmbildner sein, dem gegebenenfalls Farbstoffe zugesetzt werden können. Weiterhin ist beispielsweise auch der Einsatz von magensastresistenten Filmen möglich. Der Gewichtsanteil der Filmhülle bezogen auf die fertige Tablette liegt im üblichen Bereich von 0,3 - 3,0 Gew.-%, vorzugsweise von 0,8 - 1,2 Gew.%. Als Filmbildner kommen übliche Filmbildner, wie beispielsweise Ethylcellulose, Poly-(methylmethacrylat)-Derivate $(Eudragit^{\textcircled{\scriptsize B}})$, aber auch lösliche Cellulosederivate wie Methylhydroxypropylcellulose und Cellulosederivate zur Ausbildung magensaftresistenter Filme, wie Celluloseacetatphthalat oder Methylhydroxypropylcellulosephthalat in Frage. Bevorzugt wird 20 Ethylcellulose verwendet. Durch den gebildeten Film kann die Auflösung des Wirkstoffs verzögert werden. Als übliche Hilfsstoffe können in der Filmhülle Weichmacher, Porenbildner und Pigment enthalten sein.

Die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann auch zur Herstellung von komprimierten Kapselfüllmassen verwendet werden. Diese Komprimate bzw. 25 kompaktierten Granulate können dann in handelsübliche Kapseln mittels geeigneter Vorrichtungen gefüllt werden. Im Vergleich zu den sonst üblichen Metformin-haltigen Kapselfullmassen haben diese kompaktierten Granulate bei gleichem Wirkstoffgehalt bzw. gleicher Dosierung den Vorteil, daß aufgrund ihres geringeren Volumens kleinere Kapseln verwendet werden können, die leichter von dem Patienten geschluckt werden 30 können.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen, wie z.B. Tabletten, enthalten - neben dem Wirkstoff, dessen Anteil an der Darreichungsform im Bereich

von 70 - 95 Gew.-% liegen kann, (beispielsweise werden 850 mg der Wirkstoffes im Fall von Retardtabletten bevorzugt eingesetzt) und dem Retardierungsmittel - vorzugsweise 2 - 10 Gew.-% Bindemittel, bis zu 2 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 - 0,3 Gew.-% Fließregulierungsmittel und bis zu 2 Gew.-%, vorzugsweise 0,4 - 1,1 Gew.-% Schmiermittel, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der tablettierfertigen Masse bzw. des Tablettenkerns. Das Gewicht eines Tablettenkern liegt in der Regel zwischen 200 und 1300 mg, vorzugsweise im Bereich von weniger als 1200 mg, insbesondere von etwa 500 - 1000 mg. Als Fließregulierungsmittel kommen für die erfindungsgemäße Tablette übliche Mittel wie zum Beispiel kolloidales Siliciumdioxid in Frage. Als Schmiermittel sind beispielsweise Talkum oder Stearinsäure bzw. deren Alkali- oder Erdalkalisalze, insbesondere Magnesiumstearat, geeignet. Als Bindemittel können beispielsweise Cellulosederivate, speziell Alkyl- und Hydroxyalkyl-Cellulosen, insbesondere Methylcellulose, Hydroxymethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylhydroxyethylcellulose, Methylhydroxypropylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose u.a., Dextrine, Stärken, speziell lösliche Stärken, andere Polymere auf Kohlenhydratbasis wie z.B. Galaktomannane, natürliche Gummen wie Gummi arabicum, 15 Traganth, Sterculia, Acacia u.a., Xanthan, Alginate, Polyacrylsäure, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon eingesetzt werden. Bevorzugt wird Polyvinylpyrrolidon verwendet.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen, wie z.B. Tabletten, werden hergestellt, indem man den Wirkstoff, das Retardierungsmittel oder einen Teil 20. des Retardierungsmittels und gegebenenfalls weitere Hilfsstoffe trocken miteinander vermischt, mit Wasser oder einer wäßrigen Lösung eines Bindemittels feucht granuliert, die tablettierfertige Masse bis zu einer gewünschten Restfeuchte trocknet und danach gegebenenfalls den anderen Teil des Retardierungsmittels oder andere pharmazeutische Hilfsstoffe dem Granulat zumischt, so daß in dem letzten Verfahrensschritt eine Rest-25 feuchte in der pharmazeutischen Zusammensetzung von 0,5 -3 Gew.-% erzielt wird. Die Bestimmung der Restfeuchte erfolgt nach bekannten analytischen Methoden der Aquametrie, beispielsweise durch die Bestimmung des Wassergehaltes mit Hilfe des Karl-Fischer-Reagenzes, oder anderen alternativen Bestimmungsverfahren. Bei der Feuchtgranulation kann auch ein Teil des Wirkstoffes, die verwendeten Hilfsstoffe sowie 30 das Retardierungsmittel ganz oder teilweise in Wasser gelöst oder suspendiert vorliegen Gegebenenfalls können auch mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel, wie beispielsweise Aceton oder niedere Alkohole, wie Methanol oder Ethanol zugesetzt werden

10

15

20

30

Die Einstellung der Restfeuchte erfolgt zweckmäßigerweise im Rahmen einer Trocknung im Wirbelschichtverfahren, wobei das feuchte Granulat so lange getrocknet wird, bis die gemessene Feuchtigkeit in der Abluft den zuvor im Rahmen einer Kalibrierung zur Restfeuchte im Trocknungsgut ermittelten Wert erreicht hat. Die so hergestellte Zusammensetzung wird anschließend in üblicher Weise zu pharmazeutischen Darreichungsformen verarbeitet und beispielsweise zu Tabletten verpreßt. Die Tabletten können mit üblichen Überzugsverfahren mit einem Film überzogen werden. Es wurde gefunden, daß die mit Hilfe des Hydrokolloidbildners eingestellte Restfeuchte von 0,5 - 3 Gew.-% gewährleistet, daß die tablettierfertige Masse über den gesamten, zur Herstellung großer Tabletten notwendigen Preßkraftbereich ohne Deckeln komprimierbar ist.

Der Wirkstoff kann ganz oder teilweise mit dem zur Retardierung eingesetzten Hydrokolloidbildner zu einem Granulat verarbeitet werden oder der Hydrokolloidbildner wird vollständig einem Hydrokolloidbildner-freien Granulat nach dessen Herstellung zugemischt. Eine zusätzlich bessere Tablettierbarkeit wird jedoch erreicht, wenn der Hydrokolloidbildner oder ein Teil davon mit dem Wirkstoff granuliert wird.

Das Überziehen der Tablette erfolgt nach üblichen Verfahren wie z. B. dem Dragierkessel- oder Wirbelbettverfahren.

Die erfindungsgemäßen retardierten Tabletten setzen Metformin über einen Zeitraum von 0,5 - 10 Stunden, vorzugsweise über 4 Stunden, kontrolliert frei (Abb. 1). Das Gewicht der Tabletten liegt dadurch, daß durch die Verwendung des Hydrokolloidbildners keine großen Mengen zusätzlicher Hilfsstoffe, insbesondere keine Feuchthaltemittel, wie z.B. Gycerol oder Sorbitol, notwendig sind, bei maximal 1200 mg, vorzugsweise unter 1000 mg.

Nachfolgend soll die Erfindung durch Ausführungsbeispiele verdeutlicht werden, ohne sie darauf einzuschränken.

Bei den folgenden Beispielen 1 - 6 wurde die Restfeuchte auf den erfindungsgemäßen Bereich eingestellt, bevor die pharmazeutische Zusammensetzung in Form einer preßfertigen Masse zu Tabletten verpreßt wurde. In den Beispielen 7 und 8 wurde die Restfeuchte auf einen Wert von weniger als 0,5 Gew.-% eingestellt. In diesen beiden Fällen mußte die Tablettierung aufgrund der hohen Verluste durch Deckeln abgebrochen werden.

Beispiel 1:

Hydrokolloidbildner: Methylhydroxypropylcellulose(MHPC). Der MHPC-Anteil kann variiert werden, z.B. von 40 - 95 mg.

Restfeuchte: 2.1 %

Bestandteile	Tablette [mg] [k	preßfertige Masse g/1 Mio St.]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Methylhydroxypropylcellulose Polyvidon Magnesiumstearat Kern ge	850,00 60,00 38,00 	850,00 60,00 38,00 <u>5,00</u> 953,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle g		20,00 12,00 4,00 4,00 40,00
Filmtablette s	gesamt: 993,00	993,00

Herstellung:

Die Herstellung des Granulats für eine Menge von etwa 1 Million Tabletten erfolgt in fünf Teilansätzen. Für jeden der fünf Teilansätze werden 170 kg Metformin-Hydrochlorid und 12 kg Methylhydroxypropylcellulose trocken miteinander gemischt und mit einer 10%igen wässrigen Bindemittellösung von Polyvidon in einem Mischer feucht granuliert. Danach wird das Granulat in einem Wirbelschichtgranulator getrocknet, bis es eine ausreichende Restfeuchte besitzt. Die fünf Teilansätze werden vereinigt und mit 5 kg Magnesiumstearat gemischt. Die preßfertige Masse wird tablettiert. Die Tablettenkerne werden im Dragierkessel mit dem Film beschriebener Zusammensetzung überzogen.

Bei der aufgeführten Rezeptur wird die Restfeuchte auf 2,1 % eingestellt. Die Tablettierung verläuft entsprechend problemlos, d.h. eine Deckeln der hergestellten Tablettenmasse kann nicht festgestellt werden.

5

Beispiel 2:

Hydrokolloidbildner: Hydroxyethylcellulose

10 Restfeuchte: 2,0 %

<u>Bestandteile</u>	Tablette [mg] [k	preßfertige Masse g/1 Mio St.]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Hydroxyethylcellulose Polyvidon Magnesiumstearat Kern gesamt:	850,00 70,00 40,00 5,00 965,00	850,00 70,00 40,00 <u>5,00</u> 965,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Lactose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle gesamt	5,00 5,00 10,00 3,00 3,00 26,00	5,00 5,00 10, 3,00 3,00 26,00
Filmtablette gesamt	991,00	991,00

Herstellung des Granulates und Weiterverarbeitung erfolgt analog zu Beispiel 1; die Tablettierung verläuft entsprechend problemlos.

Beispiel 3:

Hydrokolloidbildner: Natriumcarboxymethylcellulose

Restfeuchte: 2,1 %.

Bestandteile	Tablette [mg] [k	preßfertige Masse g/1 Mio St]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Natriumcarboxymethylcellulose Polyvidon Magnesiumstearat Kern gesamt:	850,00 80,00 35,00 5,00 970,00	850,00 80,00 35,00 5,00 970,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle gesamt	5,00 10,00 4,00 3,00 22,00	5,00 10,00 4,00 3,00 22,00
Filmtablette gesamt	992,00	992,00

Herstellung des Granulats und Weiterverarbeitung erfolgt analog Beispiel 1; die Tablettierung verläuft entsprechend problemlos

Beispiel 4:

Hydrokolloidbildner: Polyacrylsäure

Restfeuchte: 2,8 %

5		
•		

Bestandteile	[mg]	Masse // Mio St]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Polyacrylsäure Methylhydroxypopylcellulose Magnesiumstearat Kern ges	850,00 60,00 30,00 	850,00 60,00 30,00 <u>5,00</u> 945,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle ge	10,00 10,00 3,00 3,00 26,00	10,00 10,00 3,00 3,00 26,00
Filmtablette g	esamt: 971,00	971,00

Herstellung und Weiterverarbeitung des Granulats erfolgt analog zu Beispiel 1.

Abweichend dient hier Methylhydroxypropylcellulose als Bindemittel. Die Tablettierung erfolgt problemlos.

Beispiel 5:

Talk

Antischaummittel

5

Hydrokolloidbildner: Hydroxypropylcellulose

Restfeuchte: 1.95 %

<u>Bestandteile</u>	Tablette [mg]	preßfertige Masse [kg/1 Mio St]
Kem: Metformin-Hydrochlorid Hydroxypropylcellulose Polyvidon Magnesiumstearat Kern gesamt:	850,00 60,00 40,00 <u>5,00</u> 955,00	850,00 60,00 40,00 5,00 955,00
Filmhülle: Poly(ethylacrylat-methylmethacrylat)- Dispersion 30%	6,00* 1,20	6,00* 1,20

962,270 962,270 Filmtablette gesamt:

1,20

0.07

7,27

0.07

7,27

Herstellung und Weiterverarbeitung des Granulats erfolgt analog zu Beispiel 1. Abweichend wird hier der Hydrokolloidbildner Hydroxypropylcellulose nicht mit-10 granuliert sondern dem fertigen Granulat trocken zugemischt.

Hülle gesamt:

^{*}Mengenangabe bezogen auf die Trockensubstanz

Beispiel 6:

Hydrokolloidbildner: Methylhydroxypropylcellulose

Restfeuchte: 2,0 %

Im folgenden Beispiel wird auf die Verwendung eines zusätzlichen Bindemittels ganz verzichtet, die eingesetzte Methylhydroxypropylcellulose übernimmt gleichzeitig die Funktion von Binde- und Retardierungsmittel.

Bestandteile	[mg]	preßfertige Masse //1 Mio St.]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Methylhydroxypropylcellulose Magnesiumstearat Kern gesamt:	850,00 100,00 <u>5,00</u> 955,00	850,00 100,00 <u>5,00</u> 955,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle gesamt	20,00 12,00 4,00 4,00 40,00	20,00 12,00 4,00 <u>4,00</u> 40,00
Filmtablette gesam	205.00	995,00

10

15

Die Herstellung des Granulats erfolgt in 5 Teilansätzen. Für jeden der fünf Teilansätze werden 170 kg des Wirkstoffs Metformin-Hydrochlorid mit 18 kg Methylhydroxy-propylcellulose im Wirbelschichtgranulierer vorgelegt. 2 kg Mehylhydroxypropylcellulose werden in 50 l Wasser gelöst. Die trockene Mischung wird mit der Bindemittelcellulose werden in 50 l Wasser gelöst. Die trockene Mischung wird mit der Bindemittellösung im Wirbelschichtgranulierer granuliert und anschließend getrocknet. Die fünf lösung im Wirbelschichtgranulierer granuliert und anschließend getrocknet. Die fünf leilansätze werden vereinigt und mit 5 kg Magnesiumstearat gemischt. Diese preßfertige Masse wird tablettiert. Auf die Tablettenkerne wird im Dragierkessel der Film beschriebener Zusammensetzung aufgetragen.

Beispiel 7

5

Hydrokolloidbildner: Methylhydroxypropylcellulose

Restfeuchte: 0,49 %

Bei der untenstehenden Rezeptur wurde eine Feuchte von 0,49 % erhalten. Aufgrund des zu hohen Verlustes durch Deckeln mußte die Tablettierung abgebrochen werden.

<u>Bestandteile</u>	Tablette [mg]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Methylhydroxypropylcellulose Polyvidon Magnesiumstearat Kern gesamt:	850,00 40,00 38,00 <u>5,00</u> 953,00
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulose Ethylcellulose Macrogol Titandioxid Hülle gesamt:	20,00 12,00 4,00 <u>4,00</u> 40,00
Filmtablette gesamt:	993,00

Beispiel 8

Hydrokolloidbildner: Gelatine

Restfeuchte: 0,48 %

Bei der untenstehenden Rezeptur wurde eine Feuchte von 0,48 % erhalten. Aufgrund des zu hohen Verlustes durch Deckeln mußte die Tablettierung abgebrochen werden.

Bestandteile	· ·	[mg]
Kern: Metformin-Hydrochlorid Lactose Gelatine		850,00 70,00 40,00 2,00
Siliciumdioxid, hochdispers Magnesiumstearat	Kern gesamt:	<u>2,50</u> 964,50
Filmhülle: Methylhydroxypropylcellulos Ethylcellulose Diethylphthalat Titandioxid	e Hülle gesamt:	10,00 9,00 3,00 3,00 25,00
Filr	ntablette gesamt	989,5

<u>Patentansprüche</u>

- Pharmazeutische Zusammensetzung enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel sowie gegebenenfalls pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe, wobei die Restfeuchte in der pharmazeutischen Zusammensetzung 0,5 - 3 Gew -% beträgt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
 daß der Wirkstoffgehalt von Metformin mindestens 70 % beträgt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge des Hydrokolloidbildners 4 15 Gew.-% beträgt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Hydrokolloidbildner ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Cellulosederivaten, Dextrinen, Stärken, Polymeren auf Kohlenhydratbasis, natürliche Gummen, Xanthan, Alginate, Gelatine, Polyacrylsäure, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Hydrokolloidbildner ein Cellulosederivat ist, insbesondere eine Alkyl- oder Hydroxyalkylcellulose.
- 6. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Hydrokolloidbildner ausgewählt ist aus Methylcellulose, Hydroxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylhydroxymethylcellulose ethylcellulose, Methylhydroxypropylcellulose oder Natriumcarboxymethylcellulose.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 6 enthaltend
 3 5 Gew.% Bindemittel, bis zu 2 Gew.% Fließregulierungsmittel und bis zu 2 Gew.% Schmiermittel.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 6 zur Herstellung von komprimierten festen pharmazeutischen Darreichungsformen, insbesondere Tabletten oder Komprimaten zur Abfüllung in Kapseln.
 - 9 Pharmazeutische Darreichungsform in Form von Tabletten oder Komprimaten zur Abfüllung in Kapseln enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydro-

30

- kolloidbildner als Retardierungsmittel mit einer Restfeuchte von 0,5 3 Gew.-% bezogen auf das Gewicht des Tablettenkerns oder der Kapselfüllmasse.
- Pharmazeutische Darreichungsform nach Anspruch 9 in Form einer Tablette mit einem Endgewicht unter 1300 mg.
- Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Zusammensetzungen enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel sowie gegebenenfalls weitere pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe, dadurch gekennzeichnet, daß man den Wirkstoff und das Retardierungsmittel oder ein Teil davon mit einem wäßrigen, gegebenenfalls bindemittelhaltigen Lösungsmittel granuliert, gegebenenfalls den anderen Teil des Retardierungsmittels oder andere pharmazeutisch übliche Hilfsmittel dem Granulat zumischt, und anschließend das Granulat bis zu einer Restfeuchte von 0,5 3 Gew.% trocknet.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Granulat zu Tabletten verpreßt wird, die anschließend gegebenenfalls mit einer Filmhülle überzogen werden.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Granulat kompaktiert wird und in Kapseln abgefüllt wird.
 - 14. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß als Hydrokolloidbildner Methylhydroxypropylcellulose eingesetzt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung des Granulats bis zu 2 Gew.-% Fließregulierungsmittel, bis zu 2 Gew.-% Schmiermittel und bis zu 5 Gew.-% Bindemittel einsetzt, bezogen auf die fertige pharmazeutische Zusammensetzung.
 - Verwendung von pharmazeutischen Zusammensetzungen nach einem der
 Ansprüche 1 8 zur Herstellung von komprimierten pharmazeutischen
 Darreichungsformen, insbesondere von Tabletten oder Komprimaten zur Abfüllung in Kapseln
 - 17. Verfahren zur Herstellung eines leicht komprimierbaren pharmazeutischen Granulates enthaltend Metformin als Wirkstoff und einen Hydrokolloidbildner als Retardierungsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß das Granulat vor der Komprimierung auf eine Restfeuchte von 0,5 3 Gew.-% getrocknet wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT IN

Int onal Application No PCI/EP 95/03610

	THE THE THE TERM THE THE TERM THE THE TERM THE T	
A. CLASSIFIC IPC 6	AATION OF SUBJECT MATTER A61K31/155 A61K9/20	
	nternational Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
According to I	nternational Patent Classification (1. 5)	
B. FIELDS S	EARCHED umentation searched (dassification system followed by classification symbols) A C 1 V	
Minimum doc	A61K	
		arched
	on searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields sea	
Documentation	on searched other transformation	`
	the second	
	ta base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)	
Electronic da	7 Perc COLUMNER PROPERTY	
1		
	TO DE RELEVANT	Relevant to claim No.
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Kelevali –
Category "	Citation of document, with indication, with a pro-	1 4 0-10
	TO CLEDIA I VONNATSE	1-4,8-10
l x	EP,A,O 283 369 (LIPHA,LYONNAISE INDUSTRIELLE PHARMACEUTIQUE,FR) 21	
	INDUSTRIELLE PHARMACLOTIQUE,	
	September 1988 see claims	
	see examples I, III	
	See Champier	1-4,8,11
A	US,A,3 621 097 (J.F.SCOTT) 16 November	
\ \frac{1}{2}	1971	
	see claims 1-3	
1	see examples 1,2,4	
		·
1		1 . 1
1		
1		
	Y Patent family members are in	ned in annex.
	Further documents are listed in the continues of	sional filing date
	al categories of cited documents: T later document published after the or principle and not in conflict to understand the principle.	e international little in the internation of the international little in the international little international little international little in the international little in
* Speci	ated to uncertain are printing	
Α α	or or after the international cited to understand the principles of the art which is not invention or current defining the general state of the art which is not invention (X) document of particular relevance (X).	e; the claimed invention
.E. e	urtier document but published on the annual series of the	he document is taken along
1 f	ding date	when the
	ADICU IS COMPANY (as specified)	obvious to a person skilled
1.00	in the art	
1	other means	onal search report
1	hate of manual of the manual o	Min m t
1 Date	of the actual completion of the international search 0 4. 01 96	
	15 December 1995	
	Address	•
Nan	e and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	
	European Patria	
	NL - 2280 HV RIEWIK Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int ional Application No PCT/EP 95/03610

Patent document	Publication date	Patent family member(s)		date
cited in search report	21-09-88	1 10 11	2611500 610134	09-09-88 16-05-91 08-09-88 19-04-94 20-01-94 14-04-94 23-01-95 27-09-88 26-08-88
EP-A-283369		AU-B- 12 CA-A- 13 DE-D- 38 DE-T- 38 DK-B- 1	72788 28606 886075 886075 69713 230628 301540	
US-A-3621097	16-11-71	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int ionales Aktenzeichen
PCT/EP 95/03610

			PCI/EI 30/	
		AND ES		
KLAS	SIFIZIE A6	rung des anmeldungsgegenstandes 1K31/155 A61K9/20		
		onalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikati	on und der IPK	
ch der	Internati	CONTENTS CERTIFIE		
REC	HERCHI	ERTE GEBIETE indestprüssoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)		
PK (5 A	01 <i>V</i>	. •	
			e unter die recherchierten Gebiete fa	llen
	hane sh	er nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit die	St mine and a	
		O) and de	- Datenbank und evil. verwendete Si	ichbegrife)
/äh nen	d der int	ernationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name de		
and co	IO Del III			
		NTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	a to be be menden Teils	Betr. Anspruch Nr.
		NTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN ezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der	in Betracht kommender	
Latego	one B			1-4,8-10
		EP, A, O 283 369 (LIPHA, LYONNAISE		
X		TUDISTRIFULE PHARMAGES 124 - 1		
	Ì	21 September 1988		
	1	i-La Anchruche		
	\	siehe Beispiele I,III		1-4,8,11
	· .	US,A,3 621 097 (J.F.SCOTT) 16.Novem	ber	
A	ļ	1071	•	
	1	siche Anshrüche 1-3		
	1	siehe Beispiele 1,2,4		
	1			
	ľ		. *	
	. 1			
	•	·		
1				
			*	
1				
-		itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	A providedalli
1[We ent	nehmen	Spätere Veröffentlichung, die nach oder dem Prioritätsdatum veröffen	dem internationalen Allinder ticht worden ist und mit der
+	Besonder	re Kategorien von angegebenen Verottenutertangen.	Anmeldung meht kollidiert, sonder	n nur zum verstatzugrundeliegende zies oder der ihr zugrundeliegende
. 1 .		Centlichung, Cie Cell all germannen id	Erlindung zugrunden ist X' Veröffentlichung von besonderer E	ledeutung die beanspruchte Erfind
•		nohument das jedocis das alli	Theorie angegetett von besonderer E kann allein aufgrund dieser Veröff erfindenscher Tätigkeit beruhend	fendichung nicht als lieb beischlich werden
.	'L' Verō	ffentlichung, die geelgriet ist das Veröffentlichungsdahlen einer	Y' Veröffentlichung von besonzeiter	Tatiskeit beruhend betrachtet
- {	sche	eren zu lassen, oder duck eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung deregt weiter eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung deregt weiter oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	werden, wenn die Veröffentlichun	rätigkeit berühend betrachtet g mit einer oder mehreren anderer ne in Verbindung gebracht wird u nann naheliegend ist
1	soli	ooer ut at an en		
	O Ven	geführt) öffentlichung, die sich auf eine mündliche Öffenbarung. öffentlichung, die sich Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht öffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach öffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach öffentlichungstehen Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Absendedatum des internationale	
	P Ven	e Benutzung eite vor dem internationalen Almeiteten öffentlichung, die vor dem internationalen Almeiteten in beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist in beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist		•• ••
Ī	Datum c	n beansprüchten internationalen Recherche	04.01.96	
		15.Dezember 1995		
- }		13.0676806. 222.	Bevoltmächtigter Bediensteter	
		1. Dechembenbehörde	1	
	Name V	ind Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tx 31 651 epo nl,	Scarponi, U	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICH I

Angaben zu Veröffentlich. gen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intronales Aktenzeichen
PCT/EP 95/03610

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-283369	21-09-88	FR-A- 2611500 AU-B- 610134 AU-B- 1272788 CA-A- 1328606 DE-D- 3886075 DE-T- 3886075 DK-B- 169713 JP-A- 63230628 ZA-A- 8801540	09-09-88 16-05-91 08-09-88 19-04-94 20-01-94 14-04-94 23-01-95 27-09-88 26-08-88
US-A-3621097	16-11-71	KEINE	